

日本国特許庁
JAPAN PATENT OFFICE

PCT/JP2004/001775

18. 2. 2004

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

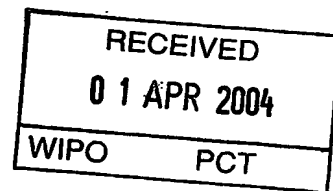
This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日
Date of Application: 2003年 2月19日

出願番号
Application Number: 特願2003-040850

[ST. 10/C]: [JP2003-040850]

出願人
Applicant(s): 武田薬品工業株式会社

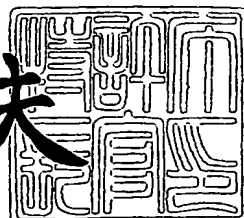


PRIORITY DOCUMENT
SUBMITTED OR TRANSMITTED IN
COMPLIANCE WITH
RULE 17.1(a) OR (b)

2004年 3月18日

特許長官
Commissioner,
Japan Patent Office

今井康夫



出証番号 出証特2004-3021934

【書類名】 特許願
【整理番号】 P-151027
【提出日】 平成15年 2月19日
【あて先】 特許庁長官 殿
【国際特許分類】 A61M 05/19
【発明の名称】 2室型プレフィルドシリンジ
【請求項の数】 3
【発明者】
【住所又は居所】 兵庫県尼崎市久々知3-10-11
【氏名】 加藤 正彦
【発明者】
【住所又は居所】 大阪府高槻市松が丘3-18-18
【氏名】 赤木 弥三郎
【特許出願人】
【識別番号】 000002934
【氏名又は名称】 武田薬品工業株式会社
【代理人】
【識別番号】 100087653
【弁理士】
【氏名又は名称】 鈴江 正二
【電話番号】 06-6312-0187
【選任した代理人】
【識別番号】 100121474
【弁理士】
【氏名又は名称】 木村 俊之
【電話番号】 06-6312-0187
【手数料の表示】
【予納台帳番号】 193678
【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】	明細書	1
【物件名】	図面	1
【物件名】	要約書	1
【プルーフの要否】	要	

【書類名】 明細書

【発明の名称】 2室型プレフィルドシリンジ

【特許請求の範囲】

【請求項 1】 先端に針装着部(3)を備えた筒体(2)内に、先端側から順にフロント栓体(6)とミドル栓体(7)とエンド栓体(8)とを保密状に装着し、

上記のフロント栓体(6)とミドル栓体(7)との間に第1室(9)を形成して、この第1室(9)内に第1収容成分(11)を収容し、

上記のミドル栓体(7)とエンド栓体(8)との間に第2室(10)を形成して、この第2室(10)内に液状の第2収容成分(12)を収容し、

上記の第1室(9)の側壁内面にミドル栓体(7)の長さよりも長い凹溝状のバイパス(14)を形成し、ミドル栓体(7)が先端側へ前進して上記のバイパス(14)形成位置に達することで上記の第1室(9)と第2室(10)とがこのバイパス(14)を介して連通するように構成した、2室型プレフィルドシリンジであって、

上記のミドル栓体(7)の前進により、このミドル栓体(7)の後端(7b)が上記のバイパス(14)の後端部(19)に達して上記の第1室(9)と第2室(10)とがはじめて連通する際に、上記の筒体(2)の先端(2a)と上記のフロント栓体(6)の後端(6b)との間の筒体内容積(VS)が、上記の第2収容成分(12)の容積(VC)の60%以上であることを特徴とする、2室型プレフィルドシリンジ。

【請求項 2】 上記の第1室(9)と第2室(10)とがはじめて連通する際に、上記の筒体(2)の先端(2a)と上記のフロント栓体(6)の後端(6b)との間の筒体内容積(VS)が、上記の第2収容成分(12)の容積(VC)以下である、請求項1に記載の2室型プレフィルドシリンジ。

【請求項 3】 上記の第1室(9)と第2室(10)とがはじめて連通する際に、上記の筒体(2)の先端(2a)と上記のフロント栓体(6)の後端(6b)との間隔(L)が、30mm以下である、請求項1または請求項2に記載の2室型プレフィルドシリンジ。

【発明の詳細な説明】

【0001】

【発明の属する技術分野】

本発明は、筒体内に複数の栓体を保密状に装着して第1室と第2室を形成し、各室内に注射剤やその溶解液等を予め個別に収容しておき、患者への投薬準備の際に上記の第1室と第2室とを互いに連通させて上記の両収容成分を分散・溶解できるように構成した2室型プレフィルドシリンジに関し、さらに詳しくは、上記の連通、分散・溶解操作で第2室内の液状の収容成分が第1室内へ流入する際に、この収容成分の一部が第1室を通り抜けて筒体先端の針装着部へ到達することを防止した、2室型プレフィルドシリンジに関する。

【0002】

【従来の技術】

従来、先端に針装着部を備えた筒体内に第1室と第2室を形成した2室型プレフィルドシリンジとしては、例えば図5に示すように、筒体(51)内に、先端側から順にフロント栓体(52)とミドル栓体(53)とエンド栓体(54)とを保密状に装着したものがある(例えば、特許文献1参照)。上記のフロント栓体(52)とミドル栓体(53)との間には第1室(55)が形成され、第1収容成分(56)が収容してある。上記のミドル栓体(53)とエンド栓体(54)との間には第2室(57)が形成され、液状の第2収容成分(58)が収容してある。上記の第1室(55)の側壁内面には、ミドル栓体(53)の長さよりも長い凹溝状のバイパス(59)が形成しており、ミドル栓体(53)が先端側へ前進してこのバイパス(59)形成位置に達することで、上記の第1室(55)と第2室(57)とがこのバイパス(59)を介して連通する。なお、筒体(51)先端の針装着部(60)には注射針(61)を装着して保護キャップ(62)を被せてあり、また、上記のエンド栓体(54)には筒体(51)の後端開口に挿通されたプランジャーロッド(63)が着脱可能に取り付けてある。

【0003】

上記従来の2室型プレフィルドシリンジ(50)は、プランジャーロッド(63)を押進してエンド栓体(54)を前進させると、前記の第2室収容成分(58)を介してミドル栓体(53)が押圧され前進する。これにより、第1室(55)の内圧が高まってフロント栓体(52)も前進する。前記の針装着部(60)内には栓体収容室(64)が形成しており、この栓体収容室(64)の内周壁には凹状の連通溝(65)を形成してある。このため、前記のフロント栓体(52)が前進して上記の栓体収容室(64)内に入り込むと

、前記の第1室(55)が上記の連通溝(65)やフロント栓体(52)と栓体収容室(64)内面との隙間を介して注射針(61)内の液通路に連通する。この状態でさらにプランジャーロッド(63)を押進すると、上記のミドル栓体(53)が前進してバイパス(59)形成位置に達する。これにより、前記の第1室(55)と第2室(57)とがバイパス(59)を介して連通するので、プランジャーロッド(63)の押進により上記の第2収容成分(58)がバイパス(59)を通過して第1室(55)内へ流入し、前記の第1収容成分(56)とこの流入した第2収容成分(58)とが混合される。

【0004】

【特許文献1】

特開昭62-5357号公報

【0005】

【発明が解決しようとする課題】

上記の従来技術では、前記の第1室(55)と第2室(57)との連通初期において、バイパス(59)を通過する液状の第2収容成分(58)が大きな運動エネルギーを有する。このため、プランジャーロッド(63)を過剰に速く押し進めると、上記の第2収容成分(58)がバイパス(59)を通り抜けて勢いよく飛び出し、その一部が前記の針装着部(60)に達して、前記の栓体収容室(64)内のフロント栓体(52)と栓体収容室(64)内面との隙間や前記の連通溝(65)内に流入する惧れがある。

【0006】

上記の連通溝(65)内等に一旦流入した第2収容成分(58)は、第1室(55)内へ容易に戻れないことから、その後にプランジャーロッド(63)を押進させると第1室(55)内の空気とともに押し出されて注射針(61)の先端から漏出する。この結果、2室型プレフィルドシリンジ(50)の周囲を液状の第2収容成分(58)で汚損するばかりか、上記の第1収容成分(56)の分散・溶解に必要な液量が不足し、適正に分散・溶解されなくなる等の惧れがあった。

【0007】

本発明は上記の問題点を解消し、第1室と第2室との連通操作において第2室内の液状の収容成分が第1室内へ流入する際に、この収容成分の一部が第1室を通り抜けて筒体先端の針装着部へ到達することを防止した、2室型プレフィルド

シリングを提供することを技術的課題とする。

【0008】

【課題を解決するための手段】

本発明は上記課題を解決するために、例えば、本発明の実施の形態を示す図1から図4に基づいて説明すると、2室型プレフィルドシリングを次のように構成したものである。

即ち、先端に針装着部(3)を備えた筒体(2)内に、先端側から順にフロント栓体(6)とミドル栓体(7)とエンド栓体(8)とを保密状に装着し、上記のフロント栓体(6)とミドル栓体(7)との間に第1室(9)を形成して、この第1室(9)内に第1収容成分(11)を収容し、上記のミドル栓体(7)とエンド栓体(8)との間に第2室(10)を形成して、この第2室(10)内に液状の第2収容成分(12)を収容し、上記の第1室(9)の側壁内面にミドル栓体(7)の長さよりも長い凹溝状のバイパス(14)を形成し、ミドル栓体(7)が先端側へ前進して上記のバイパス(14)形成位置に達することで上記の第1室(9)と第2室(10)とがこのバイパス(14)を介して連通するように構成した、2室型プレフィルドシリングであって、上記のミドル栓体(7)の前進により、このミドル栓体(7)の後端(7b)が上記のバイパス(14)の後端部(19)に達して上記の第1室(9)と第2室(10)とがはじめて連通する際に、上記の筒体(2)の先端(2a)と上記のフロント栓体(6)の後端(6b)との間の筒体内容積(VS)が、上記の第2収容成分(12)の容積(VC)の60%以上であることを特徴とする。

【0009】

【作用】

投薬準備の際には、針装着部を上方に向け、プランジャーロッドを押圧してエンド栓体を前進させる。これによりミドル栓体が前進してバイパス形成位置に達し、上記の第1室内と第2室内とがはじめて連通する状態(以下、液移行開始状態という)となる。このとき、上記のミドル栓体の前進により第1室内も昇圧するので、フロント栓体も筒体内面との摩擦力に抗して前進移動している。

上記の液移行開始状態からさらにエンド栓体を押し進めると、第2室内の液状の第2収容成分が上記のバイパスを経て上記の第1室内へ移行する。この第2収

容成分の流入により第1室の内圧が高まるので、上記のフロント栓体は筒体内面との摩擦力に抗して前方の針装着部に向かって移動する。

【0010】

このとき、上記のエンド栓体の移動を過剰に速く前進させると、上記の第2収容成分が第1室内へ勢い良く流入し、第1室内を通過しようとする。しかし上記のフロント栓体は筒体内に保密状に装着されているため、上記の第2収容成分はこのフロント栓体の後端に衝突するだけで、針装着部には達しない。フロント栓体は、第1室内への上記の第2収容成分の流入により前進するが、筒体との摩擦力に抗して移動するため、上記の第2収容成分の流入量に対し遅れて前進する。上記の液移行開始状態における筒体の先端とこのフロント栓体の後端との間の筒体内容積(以下、基準容積という)は、上記の第2収容成分の容積の60%以上があるので、フロント栓体は上記の第2収容成分の移行が完了するまで筒体内に位置しており、筒体先端側の封止状態が維持される。

【0011】

上記の基準容積は、上記の第2収容成分の容積に対して大きいほど、フロント栓体の移動遅れが少なくとも筒体先端側を確実に封止できることから、第2収容成分の容積の75%に設定するのが好ましく、80%以上に設定するとさらに好ましい。

【0012】

なお、上記のエンド栓体の移動を遅い速度で操作すると、上記の第2収容成分の第1室内への流入に対してフロント栓体の前進移動の遅れが少なくなるので、上記の基準容積を上記の第2収容成分の容積よりも小さく設定した場合、第2収容成分の移行が完了する前にフロント栓体の全体が針装着部内の栓体収容室に入り込む場合がある。しかしながら、適正な速度やこれよりも遅い速度でエンド栓体を押し進めた場合は、上記の第2収容成分の第1室内への流入が緩やかであるため、フロント栓体の全体が栓体収容室に入り込んだのちに、前記の第2収容成分が第1室内を通り抜けて針装着部に達する惧れはない。

【0013】

上記の基準容積は、上記の第2室内の第2収容成分の容積と同等よりも大きけ

れば、上記の第2収容成分が全て第1室内へ流入してもフロント栓体の全体が筒体先端を越えて上記の栓体収容室に入り込むことがない。しかしながら、上記の基準容積を大きくすると筒体が不必要に長くなる惧れがある。また、フロント栓体を押し進める距離が長くなる分、長いプランジャーロッドが必要となる。このため、筒体の後端部に設けた鍔部とプランジャーロッドの後端との間に指先を掛ける上記の連通・混合操作は、手が小さい作業者にとっては特に、困難となる惧れがある。さらに上記の筒体が過剰に長くなると投薬操作の際に針先が不安定となり易く、患者に刺通した針先が震えて無用の苦痛を与える惧れもある。

【0014】

このため、上記の基準容積は、上記の第2収容成分の容積と同等か、若しくはこれよりも小さくすることが好ましい。具体的には、液移行開始状態における上記の筒体の先端と上記のフロント栓体の後端との間隔は、30mm以下にするのが好ましく、25mm以下にするとさらに好ましい。

【0015】

【発明の実施の形態】

以下、本発明の実施の形態を図面に基づき説明する。

図1から図3は本発明の実施形態を示し、図1は投薬準備操作前の状態での2室型プレフィルドシリンジの断面図、図2は液移行開始状態での2室型プレフィルドシリンジの断面図、図3は第1収容成分の分散・溶解完了状態での2室型プレフィルドシリンジの断面図である。

【0016】

図1に示すように、この2室型プレフィルドシリンジ(1)は、筒体(2)の先端に針装着部(3)を備えており、この針装着部(3)に注射針(4)を取り付け、この注射針(4)を覆う状態に保護キャップ(5)を被せてある。

なお、本発明では、上記の注射針(4)を、この実施形態のように予め針装着部(3)へ着脱可能に取り付けておいてもよく、或いは、投薬準備を完了した後に針装着部(3)へ取り付けるように構成してもよい。

【0017】

上記の筒体(2)内には、先端側から順にフロント栓体(6)とミドル栓体(7)と

エンド栓体(8)とを保密状に装着してあり、フロント栓体(6)とミドル栓体(7)との間には第1室(9)が形成され、ミドル栓体(7)とエンド栓体(8)との間には第2室(10)が形成されている。上記の第1室(9)内には粉末薬剤等の第1収容成分(11)が収容され、上記の第2室(10)内には溶解液などの第2収容成分(12)が収容されている。

なお、この実施形態では第1収容成分として粉末薬剤を用いたが、本発明で用い得る第1収容成分はこの実施形態のものに限定されず、凍結乾燥剤など他の固体剤のほか、液状成分であってもよい。また、上記の第2収容成分は溶解液や分散液に限定されず、薬液等であってもよい。

【0018】

上記の第1室(9)の側壁には、例えば筒体(2)の略中央部に、筒体(2)の長さ方向に沿って膨出部(13)が形成しており、この膨出部(13)の内面に、前記のミドル栓体(7)の長さよりも長い凹溝状のバイパス(14)を形成してある。

なお、上記のミドル栓体(7)は、第1室側の栓体と第2室側の栓体とから構成してある。ただし本発明では上記のミドル栓体(7)を1つの栓体から構成してもよいことはいうまでもない。

【0019】

上記の筒体(2)の後端部外面には鍔部(15)が設けてあり、筒体(2)後端の開口にプランジャーロッド(16)が挿通され、このプランジャーロッド(16)の先端が上記のエンド栓体(8)に固定してある。上記のプランジャーロッド(16)を介してエンド栓体(8)を押し進める場合は、例えばこのプランジャーロッド(16)の後端に親指を掛け、上記の鍔部(15)に他の指先をかけて操作される。

なお、上記のプランジャーロッド(16)は、2室型プレフィルドシリンジ(1)の保管中はコンパクトにするため取外しておき、投薬準備の際にエンド栓体(8)へ固定するように構成してもよい。

【0020】

前記の筒体(2)の先端に固定した針装着部(3)には、内部に栓体収容室(17)が形成してある。この栓体収容室(17)の内周壁には凹状の連通溝(18)が形成しており、フロント栓体(6)が押し進められてこの栓体収容室(17)内に入り込むと、前

記の第1室(9)と注射針(4)内の液通路とがこの連通溝(18)やフロント栓体(6)と栓体収容室(17)内面との間隙を介して連通する。

【0021】

投薬準備の際に、上記のプランジャーロッド(16)でエンド栓体(8)を押し進めるとミドル栓体(7)が前進して、図2に示すように、このミドル栓体(7)の後端(7b)が上記のバイパス(14)の後端部(19)に達し、上記の第1室(9)と第2室(10)とがバイパス(14)を介してはじめて連通する液移行開始状態(S)となる。

このとき、第1室(9)の内圧が高まるので、前記のフロント栓体(6)は、このフロント栓体(6)と筒体(2)内面との間に発生するは摩擦力に抗して、エンド栓体(8)やミドル栓体(7)の移動に対して遅れを生じながら前進する。

【0022】

上記のフロント栓体(6)の移動遅れや移動寸法は、上記の摩擦力に応じて異なり、摩擦力が大きいと移動遅れが大きくなり、移動寸法が小さくなる傾向がある。この摩擦力は、筒体(2)への装着の際の栓体(6・7・8)の直径方向への圧縮率や、筒体(2)に対する栓体(6・7・8)の接触面積、筒体(2)内面の平滑さや内面処理法などにより異なるが、摩擦力が大き過ぎるとプランジャーロッド(16)の押圧操作を円滑に行えなくなる惧れがあり、一方、摩擦力が小さ過ぎると、例えば輸送等で外圧や温度の急激な変化等の影響を受けて栓体(6・7・8)が不注意に移動する惧れがある。そこで、上記の各栓体(6・7・8)と筒体(2)内面との間には、適当な摩擦力を生じるように栓体(6・7・8)の寸法が設定され、また通常は、上記の筒体(2)内面にシリコン処理等が施される。

【0023】

上記の液移行開始状態(S)での、上記の筒体(2)の先端(2a)と上記のフロント栓体(6)の後端(6b)との間の筒体内容積、即ち基準容積(VS)は、上記の第2収容成分(12)の容積(VC)の60%以上、好ましくは75%以上、より好ましくは80%以上に設定されている。

また、上記の筒体(2)が過剰に長くならないように、上記の基準容積(VS)は、好ましくは、第2収容成分(12)の容積(VC)と同等か、これよりも小さい値に設定されており、具体的には上記の筒体(2)の先端(2a)と上記のフロント栓体(6)

の後端(6b)との間隔(L)が30mm以下に、好ましくはこの間隔(L)が25mm以下に設定されている。

【0024】

上記の液移行開始状態(S)から、注射針(4)の針先を上方に向けた姿勢でさらにプランジャーロッド(16)を押し進めると、エンド栓体(8)が前進して上記の第2収容成分(12)が上記のバイパス(14)を経て第1室(9)内に流入する。このとき、プランジャーロッド(16)の移動を、例えば5～7mm／秒程度の適正な速度や、これよりも遅い速度で操作すると、上記のバイパス(14)を通過する第2収容成分(12)の勢いが弱く、第1室(9)内へ緩やかに流入する。しかし、プランジャーロッド(16)の移動を、例えば20mm／秒程度の過剰に速い速度で操作すると、上記の第2収容成分(12)が第1室(9)内へ勢い良く流入し、フロント栓体(6)の後端(6b)に突き当る。

【0025】

このとき、上記のフロント栓体(6)の後端(6b)は筒体(2)内に位置しており、しかもこのフロント栓体(6)は第2収容成分(12)の流入量に対して遅れて移動することから、この第2収容成分(12)の移行が完了するまで、筒体(2)の先端側がフロント栓体(6)で封止される。この結果、第1室(9)内へ勢い良く流入した第2収容成分(12)が第1室(9)を通り抜けて前記の針装着部(3)に達することが防止される。

【0026】

上記のプランジャーロッド(16)の押進によりエンド栓体(8)が前進してミドル栓体(7)に当接すると、上記の第2収容成分(12)の移行が完了する。この液移行完了状態からさらにプランジャーロッド(16)を押し進めて、図3に示すように、ミドル栓体(7)を、その先端がバイパス(14)の先端部を越えて筒体(2)の所定位に形成した指示線(20)に達するまで前進させる。このとき、上記のフロント栓体(6)は全体が筒体(2)の先端(2a)を越え、前記の栓体収容室(17)に入り込む。そして上記の第1収容成分(11)を第2収容成分(12)に分散・溶解させた後、気泡抜きを行って投薬準備の操作を完了する。

【0027】

【実施例】

次に、上記の2室型プレフィルドシリンジにおいて、フロント栓体の装着位置を変化させたときの、上記の第2収容成分の挙動について測定した。各実施例と比較例の条件は以下のとおりである。

【0028】

第1実施例では、内径が10.5mm、全長が95mmの筒体を用い、長さが7mmのフロント栓体を用いた。そしてこのフロント栓体を、その後端と筒体の先端との間隔が22mmとなる位置に装着した。

第2実施例では、第1実施例と同様の筒体とフロント栓体を用い、このフロント栓体を、その後端と筒体の先端との間隔が27mmとなる位置に装着した。

比較例1では、第1実施例と同様の筒体とフロント栓体を用い、このフロント栓体を、その後端と筒体の先端との間隔が17mmとなる位置に装着した。

【0029】

第3実施例では、内径が10.5mm、全長が90mmの筒体を用い、第1実施例と同じフロント栓体を用いた。そしてこのフロント栓体を、その後端と筒体の先端との間隔が22mmとなる位置に装着した。

第4実施例では、第3実施例と同様の筒体とフロント栓体を用い、このフロント栓体を、その後端と筒体の先端との間隔が27mmとなる位置に装着した。

比較例2では、第3実施例と同様の筒体とフロント栓体を用い、このフロント栓体を、その後端と筒体の先端との間隔が17mmとなる位置に装着した。

なお、上記の第1～第4実施例、および第1、第2比較例では、第2収容室に1.1mLの液状の第2収容成分を収容した。

【0030】

第5実施例では、内径が14.0mm、全長が106mmの筒体を用い、長さが第1実施例と同様、7mmのフロント栓体を用いた。そしてこのフロント栓体を、その後端と筒体の先端との間隔が22mmとなる位置に装着した。

第6実施例では、第5実施例と同様の筒体とフロント栓体を用い、このフロント栓体を、その後端と筒体の先端との間隔が27mmとなる位置に装着した。

比較例3では、第5実施例と同様の筒体とフロント栓体を用い、このフロント

栓体を、その後端と筒体の先端との間隔が17mmとなる位置に装着した。

なお、上記の第5実施例、第6実施例、および第3比較例では、第2収容室に1.65mLの液状の第2収容成分を収容した。

【0031】

上記の各2室型プレフィルドシリンジを操作して、液移行開始状態での筒体の先端とフロント栓体の後端との間の筒体内容積(基準容積)を測定するとともに、第2収容成分が針装着部に達する、いわゆる液飛び現象の発生を測定した。その結果を図4の対比表に示す。

【0032】

この対比表から明らかなように、プランジャーロッドの押進を適正速度である7mm/秒で操作した場合には、各実施例及び比較例はいずれも液飛び現象を生じなかった。しかしながら、プランジャーの押進速度を20mm/秒に速めた場合には、基準容積が第2収容成分の容積の60%未満である各比較例ではいずれも液飛び現象が多数発生するのに対し、基準容積が第2収容成分の容積の60%以上ある本発明の実施例では液飛び現象の発生が少なく、特に75%以上に設定した実施例1、2、4、5、及び6では、液飛び現象の発生が皆無であった。

【0033】

【発明の効果】

本発明は上記のように構成され作用することから、次の効果を奏する。

即ち、第1室と第2室との連通操作において上記の第2収容成分が第1室内へ流入する際に、エンド栓体の移動を過剰に速く前進させても、第2収容成分の移行が完了するまでフロント栓体が筒体先端側を封止していることから、第2室内からバイパスを経て第1室内へ勢い良く流入した第2収容成分は、フロント栓体の後端に衝突するだけであり、この第2収容成分が筒体先端の針装着部へ到達することが効果的に防止される。この結果、2室型プレフィルドシリンジの周囲を上記の第2収容成分で汚損することを防止できるうえ、第1室内の第1収容成分とこの第1室内へ移行させた第2収容成分とを適正に分散・溶解することができる。

【図面の簡単な説明】

【図 1】

本発明の実施形態を示す、投薬準備操作前の状態での2室型プレフィルドシリンジの断面図である。

【図 2】

本発明の実施形態を示す、液移行開始状態での2室型プレフィルドシリンジの断面図である。

【図 3】

本発明の実施形態を示す、第1収容成分の分散・溶解完了状態での2室型プレフィルドシリンジの断面図である。

【図 4】

フロント栓体の装着位置を変化させたときの、第2収容成分の挙動についての測定結果を示す、対比表である。

【図 5】

従来技術を示す、図1相当図である。

【符号の説明】

1 … 2室型プレフィルドシリンジ

2 … 筒体

2a … 筒体(2)の先端

3 … 針装着部

6 … フロント栓体

6b … フロント栓体(6)の後端

7 … ミドル栓体

7b … ミドル栓体(7)の後端

8 … エンド栓体

9 … 第1室

10 … 第2室

11 … 第1収容成分

12 … 第2収容成分

14 … バイパス

19…バイパス(14)の後端部

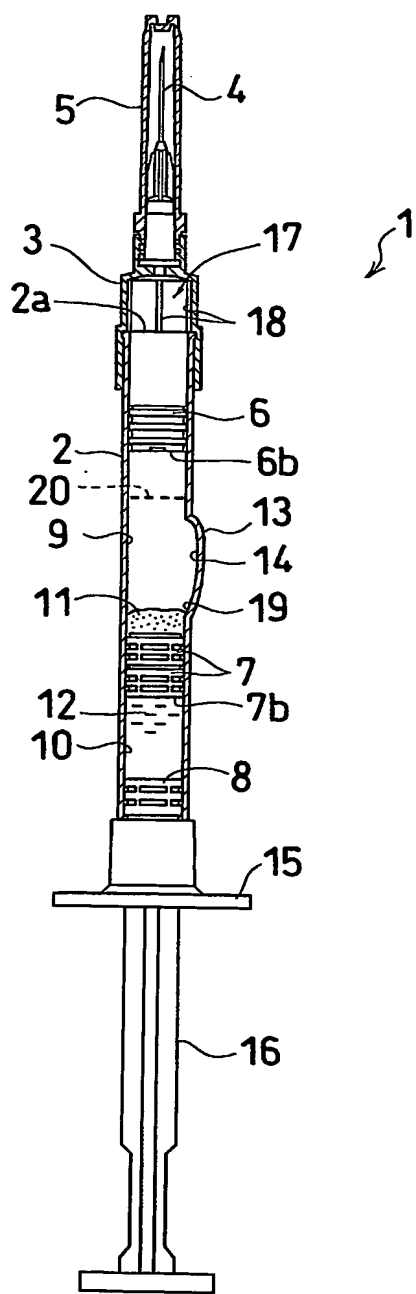
L…筒体先端(2a)とフロント栓体後端(6b)との間隔

VC…第2収容成分(12)の容積

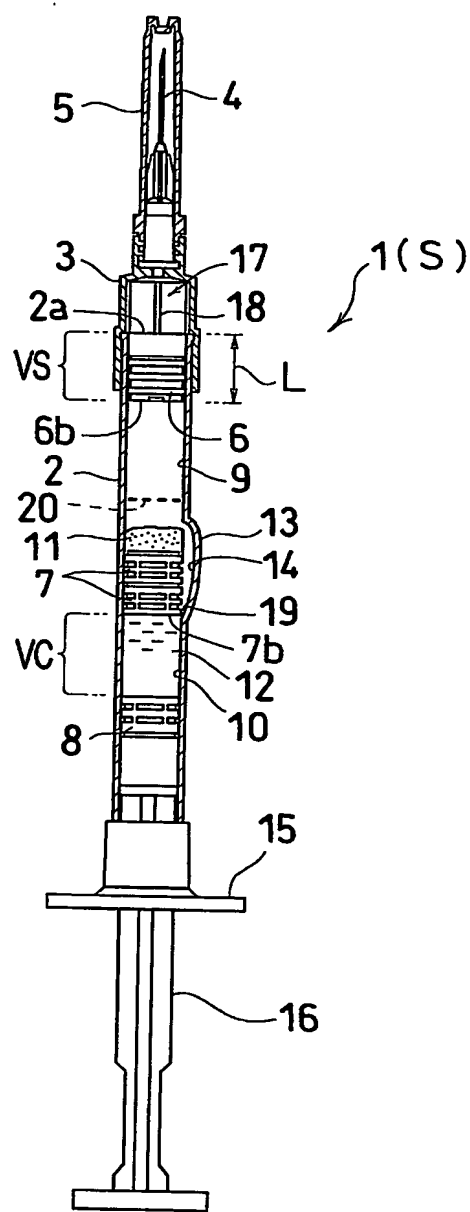
VS…基準容積(筒体先端(2a)とフロント栓体後端(6b)との間の筒体内容積)

【書類名】 図面

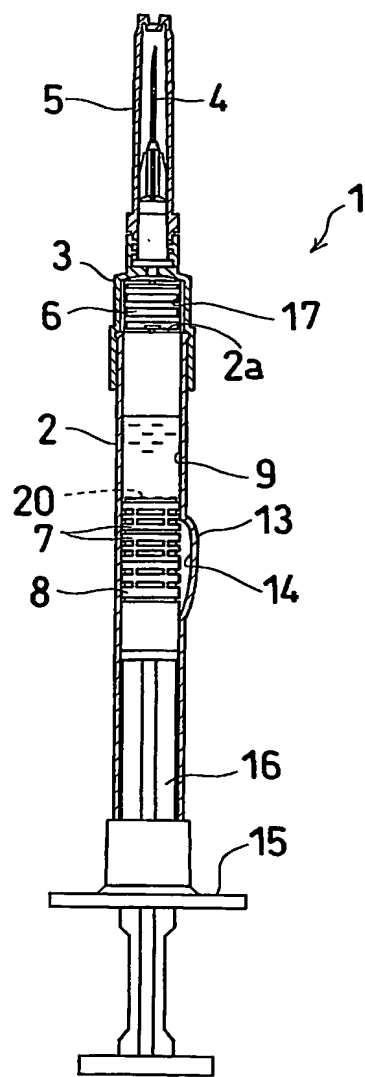
【図 1】



【図 2】



【図3】



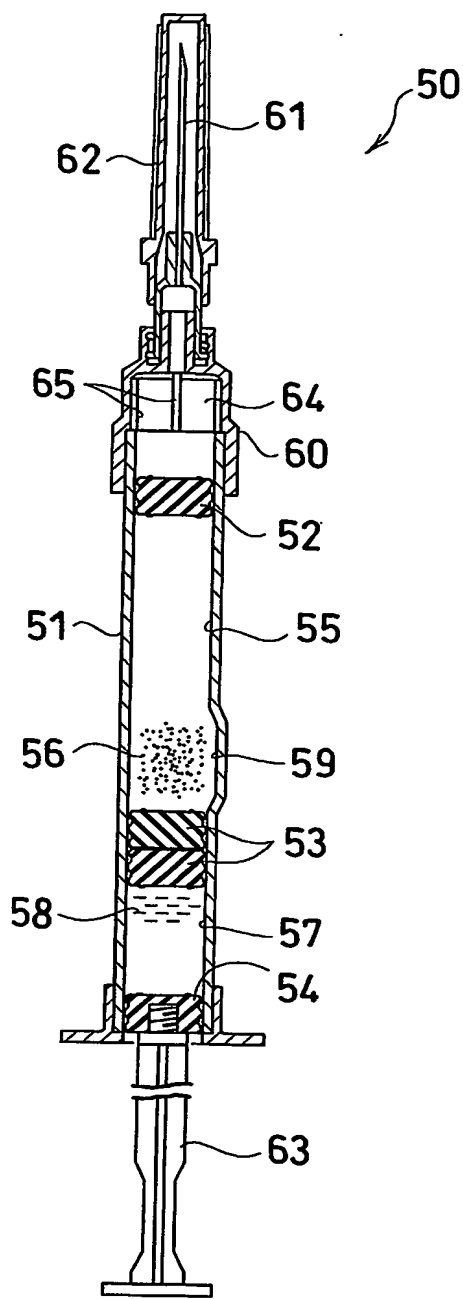
【図4】

フロント栓体の装着位置を変化させたときの、第2収容成分の挙動についての対比表

	筒 体	液移行開始状態までの 移動距離	液移行開始状態				エンド栓体の 移動速度	液飛び現象	
			内径 (mm)	筒体先端とフロント栓体後端との距離 (mm)	エンド栓体 (mm)	フロント栓体 (mm)			
実施例1	10.5	95	22	17	12	10	0.87	1.10	79 ○ ○
実施例2	10.5	95	27	17	14	13	1.13	1.10	102 ○ ○
比較例1	10.5	95	17	17	13	4	0.35	1.10	31 ○ ×
実施例3	10.5	90	22	17	14	8	0.69	1.10	63 ○ ○
実施例4	10.5	90	27	17	15	12	1.04	1.10	94 ○ ○
比較例2	10.5	90	17	17	12	5	0.43	1.10	39 ○ ×
実施例5	14.0	106	22	20	12	10	1.54	1.65	93 ○ ○
実施例6	14.0	106	27	20	15	12	1.85	1.65	112 ○ ○
比較例3	14.0	106	17	20	16	1	0.15	1.65	9 ○ ×

記号の説明		
○	液飛び発生率 0%	
○	液飛び発生率 10%	
×	液飛び発生率 30%以上	

【図5】



【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 第2室内の液状の収容成分が第1室内へ流入する際に、その一部が第1室を通り抜けて筒体先端の針装着部へ到達することを防止する。

【解決手段】 筒体(2)内に、先端側から順にフロント栓体(6)とミドル栓体(7)とエンド栓体(8)を保密状に装着する。フロント栓体(6)とミドル栓体(7)との間に第1室(9)を形成し、ミドル栓体(7)とエンド栓体(8)との間に第2室(10)を形成する。第2室(10)に液状の第2収容成分(12)を収容する。第1室(9)の側壁内面にバイパス(14)を形成する。ミドル栓体(7)が先端側へ前進して、第1室(9)と第2室(10)とがバイパス(14)を介してはじめて連通する液移行開始状態(S)で、筒体(2)の先端(2a)とフロント栓体(6)の後端(6b)との間の筒体内容積(VS)を、第2収容成分(12)の容積(VC)の60%以上に設定する。

【選択図】 図2

特願2003-040850

ページ： 1/E

出願人履歴情報

識別番号

[000002934]

1. 変更年月日

[変更理由]

住 所

氏 名

1992年 1月22日

住所変更

大阪府大阪市中央区道修町四丁目1番1号
武田薬品工業株式会社